(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭55—45648

Int. Cl.³
 C 07 D 223/20

識別記号

庁内整理番号 7169--4C ③公開 昭和55年(1980)3月31日 発明の数 6 審査請求 未請求

(全30頁)

602 - ホルミルジベンズアゼピン誘導体及びその製造方法

204号 願 昭53-119141

会出 願 昭53(1978)9月29日

ひ発 明 者 鈴木安司

横浜市旭区さちが丘157

砂発 明 者 塚本國雄

東京都板橋区小茂根 4-19-2

70発 明 者 南信義

横浜市旭区市沢町957-3

@発 明 者 長谷川幸雄

川崎市中原区市ノ坪581-1市

ノ坪住宅805

⑩発 明 者 渡辺忠晴

川崎市中原区上小田中1198

仰発 明 者 宮坂克彦

厚木市毛利台 2 -23-9

⑫発 明 者 見上崇

東京都葛飾区四つ木1-22-6

⑦発 明 者 船越聰

川崎市多摩区登戸新町136

⑪出 願 人 帝国胰器製薬株式会社

東京都港区赤坂2丁目5番1号

個代 理 人 弁理士 小田島平吉 外1名

明 細 警

1 発明の名称

2 - ホルミル ジベン スアゼビン誘導体 及び

その製造方法

2 特許請求の範囲

1. 一般式

$$K_{T} = \begin{pmatrix} C_{H_{1}} - N & & \\ C_{H_{2}} - N$$

式中、 R 。 は 低級 ア ルキル 島 义は ア ウルキル 最 を 救わし、

化、四水業原子又はハロゲン原子を飲わす、 の化台物。

2 パ,がメチル基又はペンジル基である、特許求の総理第1項記載の化台物。

3. K,が水素原子である、特許請求の範囲第

1 項記載の化合物。

4. 2-ホルミル・5,6-ジヒドロ・5・メ チル・1 1-オキソジベンズ[b, e] アゼビン である、物許請求の延囲第1項配敏の化合物。

5. 2 - ホルミル - 5 . 6 - ジヒドロ - 5 - ベ ンジル - 1 1 - オキソジベンズ [6 . 6] アゼビ ンである、特許請求の範囲第 1 項配載の化合物。

6. 一般式

式中、 K, は 近級 アルキル基 X は アラルキル基を扱わし、 K。 は 水素 原子 X は ハロゲン原子を扱わす、

の化合物をウイルスマイヤー・ハーク(Vileme ier Haack)反応化付することを特徴とする一

— 2 -

特別 昭55-45648(2)

般式

$$R_{\bullet} = CH_{\bullet} - R_{\bullet}$$

$$CH_{\bullet} - R_{\bullet$$

式中、 Kg 及び Rg は前配の意味を有する。 の化合物の製造方法。

7. 一般式

$$R_{\mathbf{I}} = \begin{pmatrix} R_{\mathbf{I}} & R_{\mathbf{I}} \\ C & -O & R_{\mathbf{I}} \end{pmatrix} \times \begin{pmatrix} R_{\mathbf{I}} & C & HO \\ C & HO \end{pmatrix}$$

式中、 K : は 追殺 アルキル 感を表わし、
K : は 水米 原子又は ヘロゲン原子 を扱わし
K : は 水米 原子 又 は ハロゲン原子 を扱わし
ボ : は 水米 原子 、 アルカリ 金 美又 は 戻化 水
本番を表わす、

の化台物を開根 せしめることを特徴とす る一般式

素器を扱わす、

の化合物。

10. 一般式

$$\kappa_{1} = \begin{pmatrix} \kappa_{11} & & & \\ & \ddots & & \\$$

式中、Riiはは級アルキル基を表わし、 k: は水米原子又はハロゲン原子を表わす、 の化合物をウイルスマイヤー・ハーク (Vilamaier-tiaack)反応に付することを特徴とする一般 式

$$R_{\bullet} = \begin{array}{c} R_{\bullet 1} \\ \vdots \\ C - O R_{\bullet} \\ \end{array}$$

$$CHO$$

$$CHO$$

式中、 ピュ , ピュ及び ピュは前記の意味を有

 $R = CH_1 - N$ $C = CH_2 - N$

式中、R₁₁及びR₁ は上記の意味を有する

a. 数別線をポリリン象又はその有機エステル の存在下に行なり、特許請求の範囲第7項記載の もは

9. 一般式

$$R_{\mathbf{i}} = \begin{pmatrix} R_{\mathbf{i}} & & & \\ & & & \\ C & -O R_{\mathbf{i}} & H \end{pmatrix} CHO \quad (1)$$

式中、Rii社低級アルキル基を扱わし、 は、 は水素原子又はヘロダン原子を扱わし、 Ri は水素原子、アルカリ金属又は炭化水

する、

の化合物の製造方法。

11. (a)一般式

$$R_{\mathbf{r}} = \begin{pmatrix} R_{\mathbf{i}} & & & \\ & & & \\ C & & \\ C$$

式中、 R. は位級アルキル基又はアラルキル基を表わ し、 K. は水素原子又はハログン原子を変わす、

の化台物を式

$$H_*C \left\langle \begin{array}{c} S - R_4 \\ S - R_4 \\ \vdots \\ O \end{array} \right. \tag{V}$$

式中、 K。 は低級アルキル基を扱わす、 の化合物と反応させ、得られる式

- 6 -

$$R = CH_1 - R_1$$

$$CH = C S - R_4 \qquad (V)$$

$$CH = C S - R_4$$

$$O$$

式中、R₁ ,R₂ 及びR。は削配の意味を 有する、

の化合物を加水分解又はアルコリシス することに より式

式中、R, 及びR。は削配の意味を有し、 R。 私水素原子気はエステル機器を扱わす、 及び/気は式

$$K_1 = CH_1 - NO_2 \qquad (VI)$$

式中、 R, 及び K。 は前配の意味を有する、 の化台 初をイオウの存在下にアンモニア又は第一 級もしくは第二級アミンで処理した後、加水分解 するか、或いは

$$R_{2} = CH_{2} - K_{1}$$

$$CH_{2} - K_{2}$$

$$CH_{2} - K_{3}$$

$$CH_{2} - K_{3}$$

$$CH_{3} - K_{4}$$

$$CH_{3} - K_{4}$$

$$CH_{3} - K_{4}$$

$$CH_{3} - K_{4}$$

式中、 R, 及び R, は前配の意味を有する、 の化合物をローダニンと皮心せしめ、得られる式 特開 昭55-45648(3)

式中、 R₁ , R₂ 及び R₁ は前配の 意味を有する、

の化合物を生成 せしめ、さらに 上記式(¶)の化 合物を脱硫するか、

(も) 一般式

$$R_{1} = CH_{1} - N$$

$$C = CH_{0}$$

$$CH_{0} = CH_{0}$$

$$CH_{0} = CH_{0}$$

$$CH_{0} = CH_{0}$$

$$CH_{0} = CH_{0}$$

式中、 R, 及び R, は 前配の意味を有する、 の化合物をニトロメタンと反応させ、得られる

式中、 R、 及び R。 は前配の意味を有する の化合物を加水分解した後、ヒドロキシルフミン で処理 し、次いで脱炭酸及び脱水し、待られる式

$$R_{2} = CH_{2}-N$$

$$C = CH_{2}CN$$

式中、 れ、 及び れ、 は前 配の意味を有する、 の化合物を加水分解又はアルコリンスするか、或 いは

-10-

式中、 ド. 及びド. は 耐配の意味を 有する。 の化台物 を遠元し、得られる式

$$R_{\bullet} = C_{H_{\bullet} \circ H}$$

$$C_{H_{\bullet} \circ H}$$

$$(X1)$$

式 中、 R: 及び R: は前配の意味を 有する。 の化合物をハログン化した後アルカリ金属のシアン化物で処理し、得られる式

$$K_{1} = CH_{1}CN \quad (X)$$

- 1 1 -

式中、 K, は仏級アルキル高义はアラルキル表を扱わし、

ド。は水米原子又はハロゲン原子を扱わす、 の化合物、その製造方法並びに無角抗炎症作用を 付する新規な5,6-ジヒドロジベンズ[b.e] アセビン-2-アルカン酸誘導体の合政中関体と しての使用に関する。

4 明細僧において、「仏殺アルキル書」なる語は炭末原子数 6 値まで、好ましくは1 ~ 4 個の面 鎖状もしくは分枝鎖状のアルギル基を意味し、例えばメテル、エテル、ホーもしくは i **・プロピル、ホー・i **o-, ***c-もしくは i****に ブテル、ホーベンチル芸等が挙げられる。上記式!) に

特別 昭55-45648(4)

式中、 K。 及び K。 は前配の意味を有する。 の化合物を加水分解义は アルコリシスし、そして、

(a) B, がアラルキル基を表わす場合の反応 生成物がら数アラルキル基を確脱せしめる、

ことを特徴とする一般式

$$R_{1} = CH_{1} - CH_{2}COOH \qquad (X1)$$

を扱わし、R₁・は前配の意味を有する、 の化合物又はその塩もしくはエステルの製造 方法。

1 発明の評職を説明

本発明は新規な8-ホルもル・5 ,6-ジビドロジベンズ(6,4)アゼビン誘導体に関し、さらに詳しくは、一般式

- 1 2 -

かいて、 8. により扱わされる低級アルキル基と しては、中でも従来原子数 1 ~4 値の直鎖状のア ルキル基、殊にメチル基が好達である。

また、「アラルキル基」としては炭素原子数 20個以下、特に 7~13個のものが好ましく、 例えばペンジル、フエネチル、 4・メテルペンジ ル、ジフエニルメチル、トリフエニルメチル等が 包含される。中でも、重換又は未置換のペンジル 差が好適であり、ペンゼン緩の置換基としては、 メテル、エテル等の低級アルキル基:メトキシ、 エトキシ等の低級アルコキシ基;トリフルオロメ テルの四き低級ペロアルキル基:塩業、フツ素等 のペログン原子;ニトロ基などが挙げられる。

さらに、本明和書において、「ヘロゲン原子」 なる新には、フッ米、塩素、臭業及びョウ素原子 の4種が包含され、特に塩素及び臭素原子が好適 である。

-14-

しかして、本発明により提供される式(1)の 化合物の中で好適なものは、R: がメテル基を袋 わす場合の式(1)の化合物であり、他の好適な 群の化合物は、R: が水素原子を扱わす場合の式 (1)の化合物である。

本発明により提供される式 (1) の化合物の代 段例を示せば次のとおりである。

2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メテル
- 11 - オキシ ジベンズ (b , e) アゼビン、 .
2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - エテル
- 1 1 - オキソ ジベンズ (b , e) アゼビン、 .
2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ホーブ
ロビル - 1 1 - オキソ ジベンズ (b , e) アゼビン、

2 - ホルミル - 8 - クロロ - 5 , 6 - ジヒドロ. - 5 - メチル - 1 1 - オキソジベンズ(b , e) アゼピン.

-15-

で示される2-ホルミル・5 , 6 - ジヒドロ・5 - ベンジル・1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼヒンである。

本発明の1つの職様によれば、前記式(1)の 化台物は、一般式

$$\kappa_{1} = C M_{2} - N$$

$$C M_{2} - N$$

$$C M_{3} - N$$

$$C M_{3} - N$$

$$C M_{4} - N$$

$$C M_{5} - N$$

$$C M_{5$$

式中、 R. 及び R (杜前記の意味を刊する、 の化合物をウイルスマイヤー・ハーク (Vileme ier-Haack) 反応に付することにより製造するこ とができる。 特期 昭55-45648(5)

8 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ベンジル - 1 1 - オキソジベンズ[b , e] アゼビン、
2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - フェネナル - 1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼビン、
2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ジフエニルメチル - 1 1 - オキソジベンズ [b , e] アゼビン。

とれら式(1)の化合物中、本発明化おいて特 に好速なものは、下配式

で示される2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1 1 - オキソジベンズ (6 . 0) アゼビン、及び下記式

-16-

とこで、「ウイルスマイヤー・ハーク反応」とは、オキシハロゲン化リンとN,N-ジ酸換ホルムアミドとで芳香塩またはヘテロ芳香環や活性な二重結合を有する化合物のホルミル化を行う周知の人名反応であり、本発明においては、特に、上配式(B)の化合物を、ジメテルホルムアミド(DMF)及びオキシハロゲン化リン例えばオキシ塩化リン(POCia)、オキシ臭化リン(POBra)及はオキショウ化リン(POIa)から成るウイルスマイヤー・ハーク試案で処理するのが有利である。

より具体的には、式(1) の化合物を過剰[速常式(1) の化合物の約2~約5 倍量]の DMF 中に密解し、それにオキシハロゲン化リン族にオキシ塩化リンを加え、反応させることにより、一段階で式(1) の化合物を式(1) の化合物に変えることができる。その際用いうるオキシハロゲ

-18-

ン化リンの使用量は臨界的ではないが、一般に使用する式(11)の化合物1モル当り約1~約2当量、特に1.1~1.5当量の範囲内が有利である。また反応過度もまた臨界的ではなく、用いる式(11)の化合物の種類やオキシハロダン化リンの番等に応じて広範に変えることができるが、一般には少なくとも400の昇温下、好ましくは約50~約1200、35に好ましくは90~1000の反応過度が適している。かかる条件下に本反応は大体約1~3時間程度で終了する。

かくして、式(目)の化合物から、ベンゼン核 にホルミル番が導入された式(目)の化合物が生 成せしめられ、との化合物は反応混合物からそれ 自体公知の方法で行なうことができ、例えば水に あけて析出した化合物をが取または有機軽緩によ り強出を行い、必要により再結晶又はカラムクロ マトグラフィにかけるととにより回収及び/又は

- i 9 -

のベンセン核に結合する -C-UK。 碁におけるUR | |

部分と右側のペンセン核のホルミル基に対しメタ 位に存在する水素原子との間における自己縮合離 税(代 * O おとして)反応であり、鉄閉環反応は、 不活性溶媒の存在下及び不在下のいずれにおいて も行なうことができ、不活性解源を使用する場合 には、例えば、幅化メテレン、クロロホルム、四 塩化炭素、テトラクロロエタン等のハロゲン化炭 化水業;ニトロベンセン;二酸化炭素、等の不活 性有機熔線を使用するととができる。

設閉環の余の優度条件は臨界的ではなく、出発 物質である式(11)の化合物の復興に応じて広範 に変えることができ、電離においても閉瘻を行な うことができるが、一般に、加熱により閉瘻反応 を促進させることができる。加熱する場合の加熱 温度の上限は、使用する出発物質により異なり、 特開 昭55-45648(6) 精製することができる。

上記反応化かいて出発物質として使用する式(1)の化合物は公知の化合物である「例えば特公昭48-719号公報参照」。

本 発明のもう1 つの 無様 に従えば、 だ。 が 仏感 アルキル 急を扱わす場合の 前配式 (1) の 化合物

$$\begin{array}{c|c}
R_{11} \\
C - O R_{\bullet} & H
\end{array}$$

$$CHO \qquad (1)$$

式(■)の化合物の閉機反応は、該式中の左側

該出発物質の分解園度までとすることができる水 しかし通常は 8 0 0 で以下の温度が望ましく、さ らに好道には 4 0 ~ 1 5 0 での範囲、特に 7 0 ~ 1 8 0 での範囲の温度を使用することができる。 かかる温度条件下に開環反応は通常 1 ~ 8 0時 間、特に 2 ~ 5 時間継続するのが有利である。

本発明によれば、上記式(目)の化合物の用場は、反応系に、例えばポリリン酸(五酸化リンとリン酸の任意の割合の混合物も含む)、ポリリン酸の有後エステル(例:ポリリン酸エテルエステルのようなポリリン酸の低級アルキルエステル)、濃減酸、フリーデル・クラフン型総合剤(例:無水塩化アルミニウム、無水塩化スズ、無水塩化第二鉄、無水塩化亜鉛)等の如き総合剤を存在させるととにより著るしく促進させ得ることが判明した。ここで「フリーデル・クラフン型総合剤」とは、電子受容体となりうる化合物、例えば酸ハラ

- 2 2 -

イドからハログン原子を引きぬいてアシルカテオ ンを発生させる化合 物等をいう。等に、飯 脇合剤 としてポリリン酸及びその 有機エステル は上配の 閉域反応促進効果が着るしく、好適である。

かかる組合剤の使用質は臨界的ではなく、使用する出発物質及び/又は縮合剤の種類等に応じて 広範に変えることができ、例えば、ポリリン線及 びポリリン酸の有機エステルを用いる場合には、 一般に削配式(II)の出発物質に対して少なくと も役ぼ等重量、通常1.1~1.00倍重量の過剰量 で使用することができ、他方、漢価級又はフリー デル・クラフン型酸組合剤を使用する場合には、 一数に耐配式(II)の出発物質1モルに対して、 少なくとも段度1当量、通常1.1~10倍当量の 割合で使用することができる。

ポリリン酸、ポリリン酸エステル及び鋸骸を大 過剰に使用する場合には、それら縮合列は同時に

-28-

X はハロゲン原子を扱わす、 の安息者破跡導体を下記式

式中、 代...は前記の意味を有する、 のアニリン誘導体と反応せしめ、次いで何られる 式

$$\kappa_{1} = CH_{2} - N$$

$$C - O K_{2} H$$

$$V$$

$$(N)$$

式中、 K:1 , K: 及び K, は前配の意味を 有する。

の化台物をウイルスマイヤー・ハーク反応に付す ることによつて製造することができる。

上記式(X IV)の化台物と式(X V)の化合物との反応は、一般に不活性媒体、例えば水;メタ

特開 昭55-45648(7) 反応裕謀としての役割をも果し得る。

さらに、上配開車反応は不活性ガス雰囲気、例 えば超素ガス、アルゴンガス中で行なりのが好ま しい。

皮応終了後、反応 は合物からの目的生成物の回 収はそれ自体公知の方法、例えば、大量の冷水又 は氷にむけて、析出 した化合物を严取义は 有 微裕 好により 抽出を行ない、必要により再結晶 又はク ロマトグラフィーにより 精製する時により行 なう ことができる。

上配防坂反応において出発物質として使用される式(量)の化合物は、文献未収の新規な物質であり、例えば、それ自体公知の下配式

$$R = \bigcup_{C - OR, \\ O} (XN)$$

式中、R。及びR。は前記の意味を有し、

ノール、エタノール、セロソルブ等のアルコール 類:シクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素 等のハロゲン化炭化水素類;エーテル、テトタヒ ドロフラン、ジメトキシエタン、ジオギサン等の エーテル類:アセトン、メテルエテルケトン等の ケトン類:ジメテルホルムアミド、ジメテルアセ トアミド等のアミド類:ペンセン、トルエン、ア ニソール等の芳香族戻 化水素類或いは上配有機 森と水との退合物中で行なわれる。

反応は通常産組乃至反応供合物の遺産組度、好適には 8 0~1000 回版において行なわれ、 反応圧力は常圧で充分であるが、必要に応じて放 圧又は加圧を用いてもよい。

文 (XIV)の化合物に対する式 (XV) の化合物の使用 紅 は 解析的で はなく 広範に 変え うるが、一般に式 (XIV) の化合物 1 モルに対して式 (XV) の化合物を少なくとも 1 モル、好ましくは

- 26-

1.1~2モルの割合で使用するのが適当である。

さらに上記以応は虚々便結合剤例えば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム 炭酸カリウム、炭酸リチウム等の炭酸塩類;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化アルカリ類;トリエテルアミン、ビリジン、ジメテルアニリン、N・メテルモルホリン等の有极塩基準の存在下に行なうことが有利であり、かかる緩和合剤は、使用する場合には、式(XIV)の化合物1モルに対して地常1~5当該の割合で使用するのか好ましい。

本反応は上配条件下に乗常1~10時間で設了 することかできる。

かくして、式 (ド) の化甘物が好収率で待られ と心ものは地常の方法、例えば抽出、戸邊、丹結 点、蒸貿、クロマトグラフィー、昇華、向張分配 等により、反応混合物から回収することができる。

- 2 7 -

ナウム、ナトリウム、カリウム等が挙げられ、また以化水果基としては炭素原子数25個まで、存化20個までのものが好ましく、例えは、メテルエテル、ホーもしくはieo-プロビル、ホー、ieo-,eec-もしくはlevi-ブテル、ホーベンテル、ieo-アミル、ホーオクテルなどのアルキル基:フェニル、トルイル、キシリルなどのアリール基:ベンジル、フェネテル、ペンズヒドリルトリテルなどのアラルキル基; シクロへキシルなどのシクロアルキル番が壊打られ、中でも収扱アルキル番が壊も適している。

しかして、式(a) の化台物の代表例を始けれ はなのとかりである。

N-メチル-N-(8-カルボキシベンジル) - 4 -ホルミルアニリン、

N - メチル - N - (2 - メトキシカルポニルベンジル)・4 - ホルミルアニリン、

特開 昭55-45648(8) 取いはそのまま、次の反応化かける出発物質として使用してもよい。

¥.

待られる丈(阝)の化合物は次いでウイルスマ イヤー・ハーク反応に供される。

上記式(IV)の化台物に対するウイルスマイヤー・ハーク反応は、前記式(II)の化合物のホルミル化について前述したと阿禄の条件下に行なうことができ、それによつで式(IV)の化合物からペンゼン核にホルミル番が導入された式(II)の化合物が拘られる。この化台物は反応復合物からそれ自体公知の方法で行なうことができ、例えば水水のけて、析出した化合物を炉取または有依希機により抽出を行い、必要により再補品又はクロマトクラフィーにより回収及び/又は稍裂することができる。

前配式(1)、(h)及び(XN)にかいて、 番R。により扱わされるアルカリ会員としてはリ

-28-

N - メチル - N - (2・エトキシカルボニルベンジル) - 4 -ホルミルアニリン、

N-メチル-N-(2-カルボキシ・4-クロロベンジル)-4-ホルミルアニリン、

N - メチル - N - (2 - カルボキシ - 4 - ブロ モベンジル) - 4 - ホルミルアニリン、

N - エチル - N - (2 - カルポキシベンジル) --- 4 - ホルミルアニリン、

N - エチル - N - (2-エトキシカルボニルベ ンジル) - 4 - ホルミルアニリン、

N - n - プロヒル - N - (2 - カルボキシベン ジル) - 4 - ホルミルアニリン、

N- n - プロビル・N - (2-エトキシカルボ ニルベンジル) - 4 - ホルミルアニリン、

N - メチル - N - (2-カルボキシ - 6 -クロロベンジル) - 4 - ホルミルフニリン、

N - メチル - N - (2 - カルポキシー3 - クロ

- s o -

- 29 -

ロベンジル) - 4 - ホルミルアニリン、
N - メチル - N - (2 - カルボキシ・5 - クロロベンジル) - 4 - ホルミルアニリン、

N - メチル - N - (2 - カルポキシペンジル) - 4 - ホルミルアニリン・ジナトリウム塩、

N - エチル - N - (2 - カルボキシベンジル) -4 - ホルミルアニリン・ジナトリウム塩、

N - n - プロビル - N - (2 - カルボキシベンジル) - 4 - ホルミルアニリン・ジナトリウム、など。

本発明により提供される削配式 (1)の2-ホルミル-5.6-ジヒドロジベンズ(b,e)アゼビン誘導体は、優れた額端及び/父は玩袋症作用を向し医薬として利用な新規化合物として本発明者らが先に提案した下配式

- 81 -

のいずれもかなりひどい消化器障害を伴うの化対 して、上配式(増)の化合物は消化器障害が非常 化微揚であるという、治療学的化顯著な利点を有 している。

の5 , 6 - ジヒドロ・5 - メチル・1 1 - オキソ ジベンズ [0 , •] アゼヒン - 2 - 酢酸 [以下化 合物 * A * と呼ぶ] 、下配式

上記式 (X 1) の化台物は、現在鎮痛抗炎症剤 として臨床医学上標準的なものとして認められているフェニルフタソンよりも優れた鎮痛及び / X は玩長症作用を得してむり、しかもその上、従来 から実用に供されているアヌビリン、フェニルブ タソン、インドメタシン等の公知の鎮痛抗炎症剤

-82-

の5.6-ジヒドロ・5-エチル・11-オキンジペンズ[6,6]アセビン・2-酢酸[以下化合物 * 5*と呼ぶ]及び下配式

の 5 , 6 - ジヒドロ・1 1 - オキソジベンズ(b , a) アゼビン・2 - 酢酸 [以下化合物 " C" と呼ぶ] を用いて行なつた以下の動物実験により立証することができる。

(1) 鎮痛作用

体重18~229のddY系建性マウスを1群

- 8 4 -

10匹として用い、先ず、被検索を各投与量に応 じて経口投与する。経口投与は被検索を搭架(05 当カルボキシメチルセルロース及び20多ツイン 80を招解した水裕成)に分散させ、その懸偶旅 をソンデにより投与した。被後乘投与1時間後に 0.6%能能を放整内に0.1 以/.109体重の量で 投与し、投与後20分間に直つて生じるラインン グ(writhing)数を側定した。俗媒投与対照群 (夜枝楽を除いた俗様の今の投与群)に対する彼 検楽投与群の抑制率を下記式に従つて求め、その 数値からリッチフィールド - ウイルコツクソン (Litchfield Wilcozon)法に従つてどり**値 を算出した。 被後来の各々のビル**観を下記長1 化示す。

(俗様投与対照鮮の 一、被検薬投与酵の) 一(平均ライジング数) -×100 四部軍第一 (裕様投与対照群の平) (均 ライ ジング数

- 8 5 -

を経口投与し、それから更に8時間使に舟び左足 容機を創定した。各群の個々の反足の増加容積 (浮爐谷積)を求め、希米投与対照群(との群な 10匹用いた)の平均増加岩機に対する後便乗投 与群の浮塵抑制率を下配式により真出し、各群の 平均を求めた。

(密鉄包与対照群の) ー(被模乗投与群の) 平均増加容積 \$U\$U\$E(96) = (格殊投与対除群) の平均増加谷費)

各化台物の併血抑制率を下記級2 に示す。

特朗 昭55-45648(10)

¥ .

化合物	ED: my/Kg p.o.
A	9.0 (4.1~1 9.8)
В	1 5.9 (6.4~8 8.8)
С	7.1 (3.6~1 4.1)
フェニル ブタゾン	180.0 (81.8~206.7)

()内の数字は95%信頼設界を示す。

(2) 抗炎症作用

2 4 時間絶食した体重 1 2 0 ~ 1 5 0 9 のウイ スター(wister)系雄性ラットを一群5匹とし て用い、各群の左足容板を容集差計 (Ugo B4aile 社製) 化より制定した数、阿左足磁皮下化、 注射用森留水に1多の製版で密解したカラゲニン 俗液を住射した。1時間後に、被検集を削述の単 痛作用 試験で用いたと回じ前様に分散した機構設

- 86 -

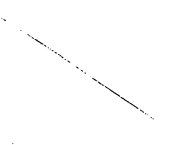
ice.	故与重(4/4) p.o.	如制率 (平均低土領導製型)
	1.0	2 6.5 ± 2.8
*	0	80.444.4
•	0	43.9±6.6
	1.0	2 0.2±6.6
2	0	256共58
1	0 6	\$ \$ 1 ± 8.8
	0.1	8 7.1± 3.6
ິງ	08	44.1±6.4
	0 6	4 8.8 ± 7.2
7227	8 0	807±24
1817	0 6	8 4.2± 5.8

- 8 8 -

特別 昭55-45648(11)

(8) 胃障害作用

24時間絶食した体質120~1509のウイスター系斑性ラントを用い、被被薬を前配の抗疫症作用試験におけると同様の方法で経口投与し、4時間後にエーテルで殺した後間を摘出し、粘膜出血及び粘膜下損傷を示した動物の設をかせえ、使用した動物数に対する納合として質出した。その結果をト配表8に示す。



.. 3 9 .

化台物AOLU:0: (8) 8 4 0 mg/kg

(8)910 mg/Kg

化台物Aの較小致死數:(8)720 啊/ bp

(9)8644/4

化合物目のLVs•: (8)768季/4

(8)8274/4

化甘物 がの 戦小数元章: (8)720 明/編

{ 2 } 7 2 0 4/4

化台物でのレリso: (8)8104/程

(9)840 4/4

- 4 1 -

			音楽者を示した意物数/使用した自物数	女/使用した島物数
	化合物	五十 10 p. 0.	格牌出面	格膜下横飾
	をはなる	ı	2 / 8 2 (6.8)	8 / 8 2 (9.4)
- 4	V	8 0 8 0 1 0	2/16(125) 2/16(125) 1/16(8.8)	2/18 (12.5) 1/16 (6.3) 0/12 (0)
0 —	89	0 6	0/2(0)	0/8(0)
	0	2 7 0	1/10(10)	0/10(0)
	7 1 4 7	8 0 8 0 7 0 7 0	2 / 28 (8.9) 18 / 84 (8.8.2) 9 / 19 (4.7.4)	1/28 (4.8) 17/84 (50) 12/19 (63.2)

化合物 C の最小級死量: (8) 7 2 0 両/幅

(8)7204/4

フェニルブタソンの : (6)847 明/編

最小致死量

(2) 2 8 9 49/54

かくして、前記式 (XI) の化合物は鎮痛及び /又は抗炎症作用を有する薬剤として、人間その 他の熱血動物に対する治療、指鍵のために、経口 又は非経口役与(例えば、滋狂、皮下投与、局所 投与など)することができる。

本発明者らが先に提案した式 (XII)の化合物 の独角方法は、例え は下記式

$$\kappa_{2} = CH_{2} - X$$

$$(XV)$$

式中、R。,R。及びXは削配の意味を有する、

の安息香酸誘導体と下配式

- 4 2 -

R, HN CH,COOH (XII)

式中、 Kia は低級アルキル差を扱わす、 のアニリン誘導体との反応により得られる下配式

太中、 k a , k a 及び k a 柱削能の意味を 有する、

の化台物を、式(書)の化合物の崩壊反応について 同述 したとは | | 内心の条件下に崩壊せしめて、 則配式 (X I) の化台物を生成せしめるととから 成るものであつた。

ところが、4 -位(アミノ基 ペ に対して | - N -

- 48 -

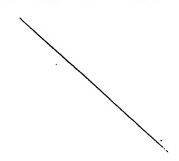
特別 昭55-45648(12)
パラ位)に酢酸基・CH₁COOHを有する式(X恤)
の化合物の閉境反応は溶解性が悪く高値なポリリ
ン康を多量に必要とし収率は左程高くはないのに
対して、本発明において、4・位に活性なホルミ
ル基を有する対応する化合物[すなわち前記式
(1)の化合物]の場合には、全く予憩外にも少
動のポリリン酸で、閉境反応がほぼ定象的という
非常に高い収率で進行して、前配式(1)の化合物に対下に説
明する如く、極めて容易に高収率で前記式(XII)
の有用化合物に変えることができることが見い出
された。

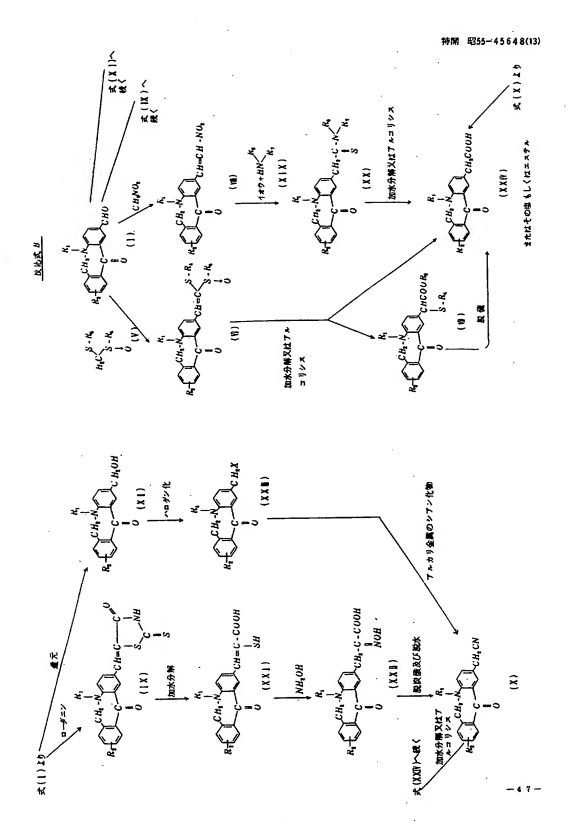
従って、本発明により提供される式 (1)の化合物に、採剤として有用な式 (X1)の化合物の 重要な合成中間体である。

本発明に従えば式 (X I) の化合物は、本発明 の式 (I) の化合物から、下記反応式に使約する

-44-

方伝により製造することができる。





上記式中、R, 及びR。は前記の意味を有し、

R。は低級アルキル基を扱わし、 R』はエステル残基を扱わし、

R。 及び R・ はそれぞれ独立に水素原子又 は取換基を有していてもよい一個の設化水 米基を扱わすか、取いは R。 と R・ とは一 緒になつて傾中に破象原子、イオク原子又 は確象水子を含有していてもよい低級ブル キレン基を扱わす。

上記反応式Aにかいて、式(1)の化合物と式(V)のジアルマルテオメテルスルホキシド、例 えばノメテルテオメテルスルホキシドとの反応は、 店舗の不住下に過剰の式(V)の化合物を用いて、 或いは不信性易割物えばテトラヒドロフラン、ジ メトキシェタン、ベンセン、トルエン、キシレン、 ジメテルスルホキシド、ジメテルホルムアミド、

- 48-

れ、次いで放式(VI)の化合物は加水分解炎はア ルコリシスに付される。

数加水分解に誤して使用し何る酸としては、塩 飲、食取、 p - トルエンスルホン酸、リン酸、ト リフルオロメタンスルホン酸等が挙げられる。

これら破は、式(り)の化合物1モルド対して 近常少なくとも5当前、好ましくは10~50当 かの割合で使用し持る。 メタノール、エタノール、メテルセロソルブ等の Prict、塩 基性組合剤の存在下に行 なうことができる。用いうる塩 基性組合剤としては、例えば、水像化ナトリウム、水像化カリウム、トリトンB、ナトリウムメテラート、ナトリウムメテラート、 強塩基性イオン交換側脂等が挙げられ、これら種

特開 昭55-45648(14)

合剤は式(1)の化合物1モル当り少なくとも
0.1当量、好ましくは約1~約2当量の割合で使用するのが有利である。

また、式(1)の化合物と式(V)の化合物と の脱水縮合反応の際の温度条件は臨界的ではなく、 肢反応は重温又はそれ以下の比較的離和な条件下 でも充分に進行するが、一般には昇極下に行なり のが好ましく、通常、約600から反応混合物の 遺流温度までの間の温度が有利に使用される。

かかる条件下に通常的 0.5~ 5 時間で、上記式 (Y) の化合物が核程定量的に近い高収率で得ら

- 4 9 -

数加水分解は約0 0乃至反応混合物の遺席組織 において行なうことができるが、一般 に室根~ 5 0 0 の健康範囲が好適である。

また、アルコリシスに除して使用されるアルコ ール類としてはメタノール、エタノール、ブロパ ノール等のアルカノールが好適である。

数アルコリシスは地常 0 7万至 反応復合物の最 成函数、好ましくは重型~1 0 0 0 の磁散におい て行なうととができ、アルコール類は一般に設式 (VI) の化合物 1 モルに対して少なくとも 1 0 モ ル、好ましくは 2 0~1 0 0 モル の範囲の過剰量 で使用しうる。

とのアルコリシスは一般には前述した如き眼触 態の存在下に行なうととが有利であり、その場合 酸物態の使用量は一般に該式(引)の化合物1モ ルに対して10~50倍モル程度が好適である。 かくして、式(引)の化合物の酸加水分解とは 水の存在下でのアルコリシスにより式(X X N) の機能機が高収率で待られ、また一方、式(N) の化合物の水の不在下でのアルコリシスにより、 該アルコリシスに用いたアルコールに対応する式 (X X N)の酸のエステルを生成せしめることが できる。

さらに、式(VI)の化合物の酸加水分解又は水の存在下でのアルコリシスにおいて、下配式

式 中、 K , 、 K , 及び K 。 は 前紀 の意味を 有する、

の化合物のほかに、反応条件によつては下記式

- 5 2 -

乃至加圧下(約8気圧まで)の水素で常温乃至約 1000までの温度にて処理するか、或いは活性 化されたニッケル(例えばラネーニッケル、健康 ニッケルなど)と共化加熱(例えば約500万至 反応視合物の遺焼温度において処理することによ り行なりことができる。

反応終了後、反応 混合物からの目的生成 物の回 収はそれ自体公知の方法で行なうことができ、例 えは、大重の冷水火は氷にあけて、析出 した 化合 物を伊取火は有砂料機により抽出を行ない、必要 により特配輪 又はクロマトグラフィー等により精 製することができる。

また、別の感味によれば、本発明の式(1) の 化台物はニトロメタンと反応させることにより、 削配式(ia) の化台物に変えられる。

式(!)の化合物とニトロメタンとの反応は、 密以の不在下に過剰量のニトロメタンを用いて、・ 特別 昭55-45648(15

式中、R, R, ΔUR , は前配の意味を 有する、

の化合物が上記式 (XII)の化合物と共に或いは 単独で生成することが判明した。

との式(M)の化合物は象徴することにより、 式(X X N)の化合物又はその塩もしくはエステルに変えることができる。この脱硫は、適当な搭 磁例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタンなどの中において、式 (M)の化合物を水素添加分解することにより行なうことができる。飲水素添加分解は適常の方法 に従って、例えばパラジウム・炭素、ラネイニッケル、染原ニッケル等の水添触碟の存在下に常圧

- 58 -

取いは不活性指媒中、例えば酢酸、メタノール、エタノール、ベンゼン、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、四塩化炭素、クロロホルムなどの中にて、塩品性縮合剤と存在下に行なりととができる。数塩基性総合剤との縮合反応に関して削迷したものが使用可能であり、中でも酢酸アンモニウム、メチルアミン、メタロヘキシルアミン、ベンチルアミン、バッチルアミン、ベンチルアミン、バッチルアミン、バッチルアミン、バッチルアミン、バッチルアミン、バッチルアミン、バックロヘキシルできる。数塩基性縮合剤の使用質は臨界的ではないが、通常、式(1)の化合物10当世の紹合で用いるのが適当である。

式(1)の比合物とニトロメタンとの反応の磁 医染件もまた臨界的ではなく、式(1)の化台物 の種類等に応じて広範に変えることができる。骸

- 5 5 -

総合反応は霊温又はそれ以下の比較的低低におい ても充分に進行することもあるが、一般に昇級下 **に行なうことが好ましく、通常約100℃から反** 心体合物の遺流進度までの間の温度において行え うのが通当である。

かくして、下記式

$$K_{\pi} = CH - NO_{\pi}$$

$$C = CH - NO_{\pi}$$

式中、 K, 及び K, は前匙の意味を有する。 **心 化対衡が高収率で供られ、次いでこのものをイ** まりの存在下に下記式

$$HN \stackrel{R_0}{\leftarrow} (X \mid X)$$

女中、 K。 及び K・ は前配の意味を有する のアンモニア又は第一級もしくは第二級アミンで

ヒドロキシブロビル、メトキシエテル、エトキシ エチル、2,8-ジヒドロキシブロビル、2,2 ・ジメテル・1 ,8 -ジオキソラン・5 -イルメ ナル、2,2 -メチルエテル-1,8 - ジオキソ ラン・5・イルメテル、ケタール化されていても よい槽ナルコール投帯などが包含される。また、 K。とK。とが一緒になつて無中に曖未原子、イ ォウ原子 父は世常 原子を含有していてもよい低級 アルキレン基を共わす場合の $\mathbb{A}^{R_{\mathfrak{a}}}$ の具体例に

は、ピロリジノ書、ピペリジノ書、モルホリノ書。 4 ・メチルピペラジノ岳、テオモルホリノ基など の5 -又は6美の複条線系が包含される。

かくして、用いうる式(XIX)の化台物とし ては、アンモニア、メチルアミン、エチルアミン、 iso- ブロビルアミン、グペンジルアミン、フエ ネチルアミン、シクロペンテルアミン、モルホリ

特閉 昭55-45648(16)

処理する。

式(X IX)において、R。又はR,によつて 表わされる一価の炭化水素基として炭素原子数 20個まで、好ましくは1~15個のものが好通 であり、例えば、メナル、エナル、ホーもしくは iso-プロビル、n-,iso-,sec- もしくは leri-ブデル基の如き低級アルキル書;アリル 盖の如き 凶殺 アルケニル ; シクロ ペンチル、シク ロヘキシル基の如き炭素原子数 8 ~ 9個のジクロ アルキル基:ペンジル、フエネチル、ジフエニル メナル、トリナル基等のアラルキル基、などが挙 けられる。とれら恙はさらに1個もしくはそれ以 上の産機基を有することができ、かかる世機基の 具体例としては、例えばヒドロキシ基、ヘロゲン 原子、低級アルコキシ基、ケタール基、アセター ル基などが挙げられ、世典義 を有する上配炭化水 素基 の具体例としては、例えばヒドロキシエチル

ン、チオモルホリン等が挙げられ、中でもモルホ リンが最適である。

イオウの存在下における式(畑)の化合物と式 (XiX)の化合物との反応は、いわゆるクイル ゲロット・キンドラー反応 内単 じて行なりことが てきる。すなわち、式(増)の化合物を熔井の不 在下に或いは必要に応じて適当な不活性辞媒例え はビリジン、ジメチルアニリン、ジエチルアニリ ンの如き第三級アミン強;ジオキサン、ジメトキ シエタン、ジエトキシエタンの如きエーテル撰等 の俗紙中で、イオウの存在下に式(X I X)のア ンモニア又は第一畝もしくは第二級アミンで処理 する。

との処理は一般 に加熱しながら行なりことがで き、その蘇の加熱截旋は約80つ以上好ましくは 約120~約20.00の温度とすることができる。 **該処理は地常大気圧下に行なりことができるが、**

-59-

必要に応じて加圧下に行なりととができる。かか る条件下で該処理は2~48時間で終了させると とができる。

_ **'**¥

式(X IX)の化合物の使用量は臨界的ではなく、広範に変えることができるが、一般には、式(個)の化合物1モルに対して、少なくとも1モルの量、好戒には1.5~10モルの範囲が有利である。式(X IX)の化合物を大遇剰に使用する場合にはそれ自体密度の役割を果させることができる。

また、上記処理はイオクの存在下に実施し待るが、用いうるイオクは単体状义は元素状のイオクであつても、双いは宣台しているイオク(ポリスルフィド)であつてもかまわない。 その使用量もまた臨界的なものではないが、式(唯)の化合物の重量を基準にして少なくとも1倍重、好ましくは1.5~8倍量の範囲内で用いるのが有利である。

-60-

分解に対しては、アルカリ加水分解もまた有利に使用するととができる。かかるアルカリ加水分解
に用いうるアルカリとしては、例えば、水硬化ナトリウム、水液化カリウム、水変化パリウムなど
の水硬化アルカリ金属又は水酸化アルカリ土類金融、炭酸ナトリウム、炭液カリウムの如き炭酸アルカリ金属などが包含され、酸アルカリ加水分解
は削述した緩加水分解と问機の条件下に実施しうる。とのアルカリ加水分解によつて、式(XXII)の化台物は油電塩の形態で得られる。

さらにまた別の無様によれば、式(l)の化合 物はローダニンとの反応により下記式

特開 昭55-45648(17)

上記処理により下記式

$$R = CH_1 - C - N < R_0$$

$$CH_1 - C - N < R_0$$

$$S$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N < R_0$$

$$C \times CH_2 - C - N <$$

式中、 K_1 , R_2 , R_0 及U K_1 は前配の 意味を有する、

を高収率で生成せしめることができる。

かくして得られる上記式(XX)の化合物は次いで加水分解又はアルコリシスに付することにより、式(XXIP)の化台物又はその塩もしくはエステルに変えることができる。

式(XX)の化合物の加水分解Xはアルコリシスは、式(VI)の加水分解Xはアルコリシスに関して前述した方法で行かうことができ、かくして、式(XXIV)の化合物Xはそのエステルが高収率で得られる。さらに、式(XX)の化合物の加水

- 6 1 -

式中、R, QGR。は前記の意味を有する、 の化合物に変えられる。

式(1)の化合物とローダニンとの反応は、例えば酢酸、プロビオン酸の如き角根酸;エタノール、プロバノールの如き低級アルコール等の不活性有機溶集中において、塩基性縮合剤例えば酢酸ナトリウム、酢酸アンモニウム、エテルアミン、メテルアミンの存在下に行なうことができる。前供/稲合剤の組合せとして酢酸/酢酸ナトリウムが特に効果的である。かかる稲合剤は式(1)の化合物1モル当り少なくとも1当塩、好ましくは約1.1~約5当量の割合で使用するのが利利である。

また、式(1)の化合物とローダニンとの脱水 総合反応の際の過度条件は臨界的ではなく、飲反 応は室過又はそれ以下の比較的概和な条件下でも 光分に進行するが、一般には昇曲下に行なりのが

- 6 8 -

好ましく、通常、約80°0から反応復合物の遺焼 最近までの回の血産が有利に使用される。

かかる条件下に通常的2~5時間で、上配式 (| X) の 化合物が限度定量的に近い高収率で得 られ、次いで設式(| X) の 化合物は加水分解に 付される。

式 (1 X) の化台物の加水分解は、式 (X X) の化台物のアルカリ加水分解について前述したと 内体の条件下に実施することができ、かくして下 に式

$$K_{2} = CH_{2} - COOH \qquad (XXI)$$

式中、 4、 及び 4 。 は 前配 の 意味を 有す みの化合 物が 付られる。 この式 (X X I) の 化合物 は ヒドロ キシル アミン (NH₂OH)と 反応 させると

- 6 4 -

されるものではないか、一般には式(X X I)の 化合物 1 モルに対して少なくとも 1. 1 モル、好ま しくは約 1. 5 ~約 5 モルを使用するのが適当であ る。

かくして得られる上記式(X X II)の化合物は 次いで脱炭暖及び脱水する。酸脱炭酸をよび脱水 は式(X X II)の化合物を好ましくは適当な脱炭 酸一脱水剤をかねた岩碟例えば無水酢虚、チォニ ルクロリド、オキシ塩化リン等の中で、該式(X X II)の化合物を加熱することにより行なうこと ができる。該加熱温度は最密に制度されるもので はないび、一致に約100万全反応混合物の度 成品度の遮炭が使用できる。この加熱は炭漿がス の放出が終了するまで、透常的0.5~約5時間行 なうことができる。また、籔脱炭酸一脱水剤の使 用気は 降野的ではなく、広範に変えることができ るが、通常式(X X II)の化合物1モル当り2~ 特別 昭55-45648(18)
とによつて前記式(XXI)のヒドロキシムに変える。式(XXI)の化合物とヒドロキシムで変える。式(XXI)の化合物とヒドロキシルでミンとの反応は、アルカリ性媒体中において、式(XXI)の化合物にヒドロキシルでミン塩域塩水前液を両下することにより行なうことができ、

$$R_{1} = CH_{1} - N$$

$$CH_{2} - C - COOH \quad (XXI)$$

$$O \qquad NOH$$

式中、 k, 及び k, は前配の意味を有する、 の化台物が固体の形で得られる。

数ヒドロキシルアミンとの反応は地常室風で充分に進行するが、必要に応じて約70で乃至反応 進合物の越飛過度に加熱しながら反応を行なつて もよい。

また、ヒドロキシルアミンの使用者は特に制限

10当量が有利である。

とれにより下配式

$$R_{\bullet} = CH_{\bullet} - N \qquad (X)$$

式中、 K。 及び K。は前配の意味を有する の化合物が得られ、この化合物を加水分解又はア ルコリシスすれは、前配式(X X IV)の目的化台 物义はその塩もしくはエステルが得られる。この 加水分解 X はアルコリシスは、式(VI) X は(X X)の化台物の加水分解又はアルコリシスについ て前述したと阿標の条件下に実施することができる。

式(1)の化合物を式(X X IV)の化合物に変 えるためのさらに別の態似によれば、式(1)の 化合物が先ず着元される。との産業は適当な不活

- 67-

住者操例えばテトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジメテルホルムアミド、ジエテルホルムアミド等の中で、式(1)の化合物をそれ自体公知の方法に従つて行なりことができる。例えば、該域元は、バラジウム - 級 乗、バラジウムアスペスト、深原ニッケル、ラネイニッケル、等の水業系加殻破むよびトリエテルアミンのごとき有機塩基の存在下に、常圧乃坐約8 気圧までの加圧下の水本で、常量乃至500間の濃度にて処理することにより行なりことができる。

かくして、下記式

$$R = \bigcup_{i=0}^{K} CH_{i}OH \qquad (X1)$$

式中、 K, 及び K。 は削配の意味を有する、 の化合物が生成し、 次いでこの化合物はハロゲン

- 6 в -

は個においても充分に行なりととができるが、必 製に応じて、反応係合物の域流磁炭までの温度の 加熱下に反応を行なつてもよい。

また、用いるハロゲン化剤の量は臨界的ではなく、ハロゲン化剤の振知やに応じて広範に変えることができるが、一般には、敌式 (XI) の化合物 1 モル当り少なくとも 1 当取、好ましくは 2 ~10 当転の割合で使用するのが有利である。

付られる式(X X 目)の化合物は欠いで アルカリ金銭のシナン化物例えばシアン化ナトリウム、シアン化カリウムなどと反応せしめる。 この反応は好ましくは値性が乗例えば水、ジメテルスルホキシド、ジメテルホルムアミト、ジメトキシエタン中の中で、显温力主反応低台物の越流血反、より好ましくな約600万主反応低台物の遊流温度。

慰シアン化物の使用量は盛界的ではないが、適

特開 昭55-45648(19) 化剤と反応せしめることにより下配式

 $K_{\frac{1}{2}} = CH_{\frac{1}{2}} - N$ $CH_{\frac{1}{2}} \times CH_{\frac{1}{2}} \times$

· X はハロゲン原子を扱わす、

の化合物とすることができる。 ′

式(X1)の化合物のハロゲン化は、新雄の不 在下又は濁当な不活性的呼例えば出域化炭素、クロホルム、ジクロルメタンの如きハロゲン化製 化水素:ベンゼン、トルエンの如き芳香族製化水 素等の中で、常法に従い、例えば塩酸、チォニル クロリド、チォニルブロミド、オキシ塩化リンな どのハロゲン化剤で処理することにより行なうこ とができる。酸ハロゲン化反応の温度は特に制限 されるものではなく、約-80万万至室園程度の

-69-

常式 (XXI) の化合物 1 モル当り少なくとも 1 当量、好ましくは 1.1~2 当量の副合で使用する のが望ましい。

かくして、前記式 (X)の化台物が符られるか との化台物は前述した型くして の水分解 Xは Tルコリシスに付することにより、式 (X X IV) の化 台物またはその塩もしくはエステルを得ることが できる。

以上に述べた方法により、 本発明により提供される 前記式 (1) のに台物から下記

$$R_{2} = C H_{2} - N$$

$$C H_{2} C O U H (X X N)$$

式中、 化、 及び 化。 は前配の 意味を有する、 の 化台物 久はその塩 もしく はエステル が 付られる。 上 記式 (X X IV) において R、 が アラルキル基

- 71 -

- 70 -

例えばペンジル番を扱わす場合の化合物は、例えばそれ自体公知の方法で確定することにより権脱せしめることができる。例えば、式 (XXII)の化合物を適当な不活性飛碟テトラヒドロフラン、ジメトキンエタン、ジオキサン中にかいて、パラジウム・炭素、ラネイニンケル等の如き水素酸加速吸の存在下に、常圧乃差割8気圧までの加圧下の水素を用い、量盛乃至約500間の温度にて水素能加分辨を行なうことによつて選成され、かくして下配式

式 中、 K。 は 耐配の意味を有する、 の化合物が 付 られる。

かくして、本発明によれば新記式(1)の化合

これら化台物の塩としては例えばナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、アルミニウム塩等が包含され、またエステルとしては例えばメテルエステル、エテルエステル、プロビルエステル、ペンジルエステル、フエネテルエステル、2 - エトキシエチルエステル、2 - 2 - ジメテル - 1 ,8 - ジオキソラン・4 - メテルエステル等が例示される。

契 箱 例 1
 2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル 1 1 - オキソ ジベンズ [b , e] アゼビンの合成 N - メチル - N - (2 - 川ルボキンベンジル)
 - 4 - ホル ミル アニ リンの 8 8 9 とポリリン酸 6
 6 0 9 との 進合物 を 9 0 0 にて 2 時間 加熱提枠 し、

反応終了後氷水中に在入し、析出する結晶を护取

次に実施的を挙げて本発明をさらに説明する。

特開 昭55-45648(20)

物から、下配式

$$R_{1} = CH_{1} - N$$

$$CH_{1} = CH_{2} - CH_{3} + COOH$$

$$CH_{2} = COOH$$

$$CH_{3} = COOH$$

式中、 Rizは水米原子又は低級アルギル基を表わし、 kz は前配の意味を有する、
の 化合物又はその塩もしくはエステルが、 工業的
化非常に有利に得られる。 なか、式 (XII) の化
合物としては例えば下配のものを例示することが

5 - メテル・1 1 - オキソ・5 , 6 - ジヒドロ ジベンズ(b , a) アゼビン・2 - 郎線、

5 - エチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロ ジベンズ (0 , 4) アゼビン - 2 - 昨飯、

I 1 - オキソー 5 , 6 - ジヒドロジベンズ (b , ι]アゼビン - 2 -酢飯など。

- 7 8 -

ロホルムより再結晶すると、黄色ブリズム晶として2-ホルミルー5,6-ジヒドロー5-メチル-11-オキソペンズ(6,0)アゼピン 2 7.5

融点:166~1680

 $IR(\sqrt{\frac{mas}{KB\tau}}): 1675, 1665, 1680,$

一重樹; 3.86,8月,一重樹.

広科であるN - メチル - N - (2 - カルボキシペンジル) - 4 - ホルミルアニリンは以下の如くして合成した。・

N - メチルアニ リン 5 4 9、皮皮水柔ナト リ ウ ム 6 0 9 及び水 2 0 0 m の 進合物を抽浴上 9 0 0 に加 m し、浸搾下に 2 - プロモメチル安息香酸エ

-75-

テル1209を徐々に摘下し、更に900で2時 間境押を続ける。反応終了使冷却し、ペンセンで 個出し、ペンセン権を無水値酸マグネシウム上で 蛟珠する。

お母を留去せ、残虚を異空無何に付すると、敬 黄色油状物として1059のN-メチル-N(2-エトキシカルポニルペンジル)アニリンが
初られた。

游点: 0.5 torr: 155~1600

IR(NaCi-film): 1720, 1600.
1500, 1248, 1075am-1

NMR(5 ppm): 7.95,1H,多重級;
7.8,5H,多重級;6.6,8H,多重級;
4.88,2H,一直級;4.82,2H,山
重級;3.02,8H,一直級;1.86,8

かくして待られた上記油状のN - メチル -N -

二 惠務; 7.4, 3 H, 多 重務; 6.6 T, 2 H, 二 重線; 5.0 5, 2 H, 一 重級; 4.8 6, 2 H, 也 重綴; 3.1 6, 8 H, 一 重級; 1.40, 3 H, 三 重級

特開 昭55-45648(21) (2-エトキシカルボニルペンジル)フェリン 1009とジメチルホルムアミド1009との混 液をジメテルホルムアミド1089とホスホリル クロリド(PUCL。)689との虚液の中に冷却

下海下する。

橋下終了後、約1時間1000に加熱し、反応 液を室風に冷却した後ペンゼン・水の中へ注ぎ、 約2時間そのまま提押後、有機相を分離し、水洗 した後無水破骸マグネシウム上乾燥し、前鉄を留 去漁輸すると11559のN・メチル・N・(2 -エトキシカルボニルペンジル)・4・ホルミル フェリンが個状物として待られた。

IK(KBr-film): 1710.1680.1
590.1580.1890.1260.

NMR ($\delta_{CDC_4}^{pym}$) : 9.7 0 , 1 H . 一東報 ; 8.0 2 , 1 H . 多重線 ; 7.6 5 , 2 H .

- 77 -

殿点:150~1520

NMR (\int_{CDC}^{ppm}): 1 1.1 5 , 1 H , 一重報:
9.6 7 , 1 H , 一重報: 8.1 6 , 1 H , 多
重報: 7.6 5 , 2 H , 二章符: 7.4 0 , 2
H , 多重報: 7.1 2 , 1 H , 多重報: 6.6
3 , 2 H , 二重報: 5.0 8 , 2 H , 一重報:
3.1 7 , 8 H , 一重報:

±2 #ai €41 2

2 -ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1 1 - オギソジベンズ (b , e) アゼビンの 合成

5,6-ジヒドロ・5-メテル・1 1-オキソ ジベンズ[b, e] アセピンの28 9 をジメテル ホルムアミド 6.0 W とホスホリルクロリド 209

- 7 9 -

特開 昭55-45648(22)

との風形中に加え、約1時間1000に加熱した

後、反応被を窒温に附却し、クロロホルム・水の
中へ圧ぎ、約2時間そのまま機押して有機層を分離し、水洗後値酸マグネンウム上にで乾燥し、茶
碟を解去して機留する結晶をベンゼンより再結晶
すると、概点166~1680の2・ホルミル・
5,6・ジヒドロ・5・メチル・11・オキンジ
ベンズ[0,0]アゼビンが219得られた。

IK(\(\forall max) : 1675, 1665 () , 1
680,1600,1580 cm⁻¹.

実 施 例 8

2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ベンジ ル - 1 1 - オキソジベンズ [6 , 0] アゼビン

> 8.76,1H,二旗帜;7.8,10H,多 重鞭;6.92,1H,二重碗;4.84,2 H,一直碗;4.40,2H,一重級.

原料である5 ,6 - ジヒドロ - 5 - ベンジル -11 - オキソシベンズ (b , e) アセビンは以下 の知くして台取した。

5 , 6 - ジヒドロ - 11 - オキソジベンズ(b , e) 7ゼビン (1 2 5 4 9) を 5 0 男 水 米 化ナトリウム (3 4 5 9) 及び ジメチルスルホキシド (6 0 ㎡) の 混合形に、 水冷下境 拌しながら少量 ずつ 加える。 8 0 分間 機 拌 後 塩 化ペンジル (7.9 2 9) を 満下する。 更に 8 0 分間 室温で 浸 拌し、 反 応 放 を 水中に 住入する。 酢 椒エチルで 畑 出 し、 水 洗 飲、 飯 破 マ グネ ンウム で乾燥する。 器 媒 を 荻 圧 留 去 し、 浸 強 を ベンゼン - 石 佃 エーテル よ り 再 結 ねして 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ベンジル - 1 1 - オキンジベンズ (6 , e) アゼビン (1 5.2 9)

の合成

5 . 6 - ジヒドロ - 5 - ベンジル - 11 - オキソジベンズ [b , e] アゼビンの3.0 9をジメデルホルムアミド7.0 9とホスホリルクロリド1.7 9との提放中に加えて溶解した後、90~1000で1時間加熱機拌し、反応液を窒温に冷却してからベンセン - 水の中へ注ぎ、約2時間機拌後、ベンゼン脂を分取、水洗袋酸酸マグキンウム上にて乾燥を行い、影響を留去した後、残温をジクロルメタン - ヘキサンより再結晶すると、酸点1 73.5~1750を示す炎 黄色針状晶の2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - ベンジル - 11 - オキソジベンズ [b , e] アゼビンが2.8 9 待られた。

1 R (\(\sqrt{KBT} \) : 1 6 7 5 , 1 6 8 5 , 1 5 8 5, 1 5 8 5, 1 5 0 8 ; 1 1 8 5 , 1 1 6 5 cm -1.

NMR (\(\sqrt{5 ppm} \) : 9.8 4 , 1 H , 一重報 ;
CDC1,

を得る。配点:124-125.50。

5 - メテル・11 - オキソ・5 ,6 - ジヒドロジベンズ[も , e] アゼビン・2 - 酢酸の合成(a) 2 - ホルミル・5 ,6 - ジヒドロ・5 - メテル・11 - オキソジベンズ[も , e] アゼビンの809と2 - テオキソ・4 - チアゾリジノン(一般名:ローダニン) 209とを、氷酢酸500 Wに加熱溶解した後酢酸ナトリウム409を加え4時間加熱慢拌後反応液を冷却し、析出した絹綿を炉敷し、酢酸で洗浄後ジメテルホルムアミド・ベンゼンより再結晶すると橙色結晶、酸点25%5~2680を示す2 - チオキソ・5 - (5 - メテル・11 - オキソ・5 ,6 - ジヒドロジベンズ[も , e] アゼビン・2 - イリデン) - 4 - チアソリジノンが859 初られた。

 $IR(\sqrt{\frac{max}{KHr}}): 8150.8040.2850.$

- a a -

1 6 8 5 , 1 6 8 5 , 1 5 6 5 , 1 5 1 0, 1 4 0 5 , 1 1 8 2 cm⁻¹.

(も) 2 - ナオキソ・5 - (5 - メチル・11 - オキソ・56 - ジヒドロジベンズ[も。e] アゼビン・2 - イリデン) - 4 - チアソリジノンの80 まな水200 型、水球化ナトリウム20 9のアルカリ水配砂中1 平 m加熱機弾した後、不留物を炉削し、砂板を低向場は水性にすると端積が折出した。 この新出船 軸をか取し、風蛇後テトラヒドロノラン・ベンゼンより再結晶すると、 撤点175~1780を示す 乗色船舶の2 - チオケト・8 - (5 - メチル・11 - オキソ・5 ,6 - ジヒドロノベンズ(6,6) アゼビン・2 - イル)ビ

- 8 4 -

洗饭 乾燥して、 融点 1 1 8.5 ~ 1 2 0 0 (分解)
を示す 2 - オキシイミノ - 8 - (5 - メテル - 1
1 - オキソ - 5 ,6 - ジヒドロ ジベンズ (b, s)
アゼビン - 2 - イル)ビルビン酸の 2 0 9を 待た。
IR (√ max): 2 9 0 0 ~ 2 4 0 0 (broad)、
1 7 1 5 , 1 6 2 0 , 1 6 0 0 , 1 5 0 5,

(d) 2 - オキシイミノ・8 - (5 - メテル・1 1 - オキソ・5 ,6 - ジヒドロジベンズ [b , 。] アゼビン・2 - イル) ビルビン酸の2 0 9 を 無水酢酸 1 0 0 単に加えると、直ちに発剤し、反酸カスの発生が起る。その後約 8 時間加熱強体係 特開 昭55-45648(23) ルビン酸が 2 2 9 得られた。

 $IR \left(\begin{array}{c} mas \\ KBr \end{array} \right)$: 2 9 0 0 ~ 2 5 0 0 , 1 7 0 5, 1 6 7 0 , 1 6 8 0 , 1 5 1 0 , 1 4 0 5, 1 8 0 cm $^{-1}$

(c) 2-チォケト-8-(5-メチル-1) - オキソ-5,6-ジヒドロジベンズ(b, e) アゼビン-2-イル) ビルビン酸の229を水800型、水酸化ナトリウム259のアルカリ水溶液に溶解し、加熱機拌した液化ヒドロキシルアミン塩酸塩の259を溶解した水烙液を加え、1時間加熱機拌後反応液を炉過し、炉液を冷時塩酸で酸性とし、析出した葯晶を炉取する。これを水

- 8 5 -

無水昨歳を滅圧留去し、残渣をクロロホルムに形 解する。このクロロホルム液水率化設能ナトリウム水稻液で洗浄後、有機層を確認マグネシウム上 で気燥し、指導を留去し機器した残渣にエーテル を加え始結化後、さらにクロロホルム・ヘキサン で再細晶して触点119.5~1220を示す黄色 ブリズム晶の5-メテル・11・オキソ・5,8 - ジヒドロジベンズ[6,6]アゼビン・2・ア セトニトリルの129を得た。

一直献: 3.28,8月,一直被.

・ (。) 5 - メチル - 1 1 - オギソ - 5 , 6 - ジ ヒドロジベンズ[b , e] アセピン - 2 - アセト

- 8 7 -

ニトリル109をエタノール100㎡、水酸化ナトリウム89、水8㎡と共に、6時間加熱塩洗後、出産を留去機能し、残産を水に紹解して沪温後、沪液を冷暖塩酸にて成性にし、析出結晶を沪取し乾燥し、さらにテトラヒドロフランより再結晶すると、融点211~2180を示す黄色プリズム結の5・メディル・11・オマソ・5,6・ジヒドロンベンズ(6,6)アゼビン・2・酢酸の8.29が何られた。

1 H () max): 2 9 0 0 ~ 2 5 0 0 (broad),
1 7 1 0 , 1 6 8 0 , 1 6 0 8 , 1 5 1 5 ,
1 4 1 5 cm -1.

夹 斑 例 5

5 -メチル・1 1 -オキソー5,6 -ジヒドロ・

-88-

ロホルムに格解する。

このクロロホルム版を水素化炭酸ナトリウム水 裕級で先浄後有機船を確認マグネシウム上で乾燥し、存碌を留去することにより待られた残益をエタノール100㎡、水酸化ナトリウム100%、水10㎡と共に、6時間加熱競流後溶液を留去機構して、残濫を水に紹解し、炉通した後炉液を冷時塩や液性にし、折出した結晶を浮取し乾燥の上、さらにテトラヒドロフランより共稲品すれば、 般点 211~2180の黄色ブリズム状稲站の5-メテル-11-オギソー5,6-ジヒドロジベンズ〔4,4]アゼヒン-2-昨歳の129が待られた。

>€ Ing 199 6

5 - メチル -1 1 - オキソ・5,6 - ジヒドロジベンゼ [b , e] アゼビン・2 - 酢酸の合成 (a)2 -ホルミル・5,6 - ジヒドロ・5 - 特開 昭55-45648(24)

これを無水酢酸150mに加えると、値ちに発 他し、反酸ガスの発生が起る。その後、約8時間 加熱燃死後、無水酢酸を数圧留去し、残塩をクロ

— s s —

メチル・11・オキソジベンズ (b 。 e) アセビン259をテトラヒドロフラン500 単代啓解しトリエチルアミン259を加え、10%パラジウム・炭素259を加えて、常圧で水業振加を行う。 建設量の水業を吸収したところで反応を止め、放送を炉別し、炉液を兼圧機能する。

得られた機値をベンゼンより再結品すると、酸点1215~12250を示す黄色プリズム状結 品02-ヒドロキシメチル・5-メチル・11-オキソ・5,6-ジヒドロジベンズ(6,8)T セビンの2259が得られた。

 $IR(\sqrt{\frac{max}{KBr}})$: 8 3 8 0 , 1 6 2 8 , 1 6 0 4 , 1 5 9 0 , 1 5 7 5 , 1 5 4 0 , 1 5 0 8 cm -1.

- 9 0 -

2 出,一直線; 4.18,2 出,一直線; 3.20,8 日,一直線; 2.88,1 出,一直線; 2.88,1 出,一直線;

_ ¥

(b) 2 - ヒドロキシメチル・5 - メチル・1
1 - オキソ・5 ・6 - ジヒドロジベンズ [b ・1]
アゼビンの 5 0 9 を 極塩酸 5 0 対に溶解し、5 時間慢件後、反心液をベンゼン・水に在ぎ、有機脂を分取し、水洗後 錐破 マグネシウム上で乾燥し、
治媒を承圧留去すると黄色細状物の2 - クロルメチル・5 ・6 - ジヒドロ・5 - メチル・1 1 - オキソジベンズ [b ・1] アセビンの 5 0 9 が 待られた。

IK (KDT,-film) cm⁻¹: 1680, 1609, 1510, 1410, 1288, 1185

- 92-

ヒドロジベンズ (b , e) アゼピン・2 - アセトニトリルの10 9をエタノール100 m、水酸化ナトリウム89 かよび水8 m と共化、6 時間加熱 虚脱敏、溶媒を留去 機織する。機低を水化能解、炉通像、炉液を冷時塩酸酸性化し、析出結晶を炉 収し、乾燥したものをテトラヒドロフランより内結晶すると、触点 211~2180を示す食色ブリズム状結晶の5-メチル・11-オキソ・5,6-ジヒドロジベンズ (b , e) アゼビン・2 - 作敬が8.29 例 られた。

吳 路 例 7

5 - メテル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロ ジベンズ (b , ø) アセヒン - 2 - 酢酸の合成

(a) 2 - ホルミル - 5,6 -ジヒドロ - 5 -メチル - 1 1 - オキソジベンズ(b,e)アゼビ ンの509を水酢酸200㎡、ニトロメタン30 V、酢酸アンモニア259の混合放を140~1 特開 昭55-45648(25) 6.74、1 H, 二直線; 4.50, 2 H, 一 直線; 4.15, 2 H, 一直線; 3.17, 8 H, 一直線.

(c) 2-クロルメチル・5、6-ジヒドロ・5-メチル・11-オキソジベンズ[り、0] アゼピンの509をジメチルスルホキシド20㎡に 紹解し、これをジメチルスルホキシド100㎡、シフン化ナトリウム1.59の密放に加え、約700で2時間境坪後、反応液をベンゼン・水へ住ぎ、ベンゼン届を分離し、水洗後偏散マグネシウム上に 破珠し、密碟を留去する。残塩をクロロホルムーへキサンから再褶晶すると、融点1195~120を示す 其色ブリズム状結晶の5・メチル・11-オキソ・5、6・ジヒドロジベンズ[り、6] アセピン・2・アセトニトリルの399が得られた。

(d)5-メチル-11-オヰソ-5,6-ジ

5 0 0 の油谷中 2 時間 加熱機料 し、冷装析出結晶を炉取すると触点 2 1 2 5 ~ 2 1 5 0を示す赤紫色 ブリズム晶の 2 ~ (2 - ニトロビニル) ~ 5 ~ メテル ~ 1 1 ~ オキソ ~ 5 ,6 ~ ジヒドロジベンズ(b,e)アゼビンが 5 2 9 付られた。

 $l \ k \ (\sqrt{\frac{mag}{KB\tau}}) : 1685, 1620, 1600.$ 1585, 1510, 1480, 1818, $1265cm^{-1}$

NMK(\$ 1997.): 8.48,1H,二旗帜;
7.95,1H,二旗帜; 7.85,1H,二旗般; 7.4,5H,多重搬; 6.87,1H,二旗般; 4.82,2H,一旗般; 3.32,

(6)2~(2~=トロビニル)-5~メチル
 -11~オキソ-5,6~ジヒドロジベンズ[6,
)アセビンの809をモルホリン509と飯貴
 109との混合物の中に反応磁度を500以下に

-95-

保ちながら加える。その後、水浴上の加熱侵拌を 1 時間就けるとアンモニアの発生がおだやかにな る。

その後、反応液を抽俗中加熱 遺焼を 4 時間 試付た後、窒虫に付却し、反応液をクロロホルムに形所し、水洗法、布塩酸で洗浄し、銀酸マグネンウム上で 乾燥する。これをシリカゲルカラムクロマトクラフィーにかけ、クロロホルム信出分から軽点198~1950を示す黄色 ブリズム状結晶の3~196~11-オキソー5,6~ジヒドロジベンズしゅ。6 3 T + E ン - 2 - T セトテオモルホリドン109を何た。

使件しながら、28男ナトリウムメテラートのナタノール格底を対を加え、約2時間反応させた後、反比板にペンセンと水素化炭酸ナトリウム水溶液を加え、有機層を分離し、微酸マグネシウム上乾燥した後、相様を留去すると、油状物の2-(2-メテルスルフイニル-2-メテルナオビニル)-5-メテル-11-オキソ-5・6-ジヒドロジペンズ(6・c) アゼビンが19得られた。

「K() Mass frim): 1628,1600,1
504,1400,1865,1825,
1805,1280,1180,1085

NMK(\$ ppm): 8.80 , 1 H , 二重報;
8.00 , 1 H , 二重二重報; 7.65 , 1 H ,
多重報; 7.54 , 1 H , 一直報; 7.8 , 8
H , 多重報; 6.85 , 1 H , 二重報; 4.2
7 , 2 H , 一重報; 3.29 , 8 H , 一重報;
2.72 , 8 H , 一重報; 2.85 , 8 H , 一

特開 昭55-45648(26) 日,多重義; 3.20,8日,一重報・

(c) 5-メテル-11-オキソ-5,6-ジヒドロジベンズ(b,e) アゼビン-2-アセトチオモルホリドの59 % エタノール509、水像化ナトリウム49と水4×と共に、6時間加熱金焼し、濃緑状残後に水50×を加え、炉増し、炉液を塩酸酸性にして放置すると結晶が析出する。その結晶を炉取すると5-メテル-11-オキソ-5,6-ジヒドロジベンズ(b,e)-2-節酸が299份5れた。

半 論 例

5 - メテル - 11 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロ ジベンズ [b , e] アゼピン - 2 - 酢酸の合成 (a) - 1 2 - ホルミル - 5 , 6 - ジヒドロ - 5 - メテル - 11 - オキソジベンズ [b , e] アゼピンの5 9 をメテルメテルテオメテルスルホ キシド(略名: FAMS O)の25 = K格解し、

- 9 7 -

重聯.

(α) - 2 上配に得られた 2 - (2 - メテルスルフイニル - 2 - メテルテオ - ビニル) - 5 - メテル - 11 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベン(-ル100 = に陪解し、窓盤で一夜放進後該圧留去) ス[b , σ] アゼビンの7 9 を 8 秀塩銀 - メタノ (し、残渣にメタノ) -ル100 = を加え、10 第パラジウム - 炭素 8 9 を加えて常圧で水素分解する。

2 H, 一重線; 3.7 0, 8 H, 一重線; 3.6 0, 2 H, 一重線; 3.2 2, 8 H, 一重線.

(α')上記(α) - 2 に配載の方法と同様にして、2 - (2 - メチルスルフイニル - 2 - メチル チオビニル) - 5 - メチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベンズ [b , α] アゼビンの 7 9 を 3 多塩酸 - エタノール 1 0 0 × に招解し、以下 門時に処理することによりジクロルメタン・エー サルから内部品して、触点 1 1 4 ~ 1 1 7 0 の黄 色ブリズム状結晶の 2 - メチルチオ - 2 - [2 -(5 - メチル - 1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロ ジベンズ [b , α] アゼビン - 2 - 酢飲エチルエ ステルが 4.8 9 付られた。

IK () max): 1725,1628,160.
4,1505,1410,1822,11

- 1 0 0 -

 $I~R~(~\sqrt{\frac{max}{KBr}}~)$: 1 7 2 0 , 1 6 2 8 , 161 0, 1 5 1 0 , 1 2 6 0 , 1 1 8 0 cm $^{-1}$.

次に名出する部分よりジクロルメダン・エーテルの指数 から将動品すると2 - メテルチオ・2 - (2 - (5 - メテル - 1 1 - オキソ・5 ,6 - ジヒドロンベンズ[6 , 0] アゼビン)} 酢飲メテルユステルが触点 1 5 8 ~ 1 6 0.50の黄色ブリズム状 結晶として 行られる。

 $I \ \mathcal{K} \ (\ \sqrt{\begin{array}{c} max \\ KBr \end{array}} \) \ : \ 1 \ 7 \ 8 \ 0 \ , \ 1 \cdot 6 \ 2 \ 8 \ , \ 1 \ 6 \ 0$

-102-

特開 昭55-45648(27)

NMR(5 PPM): 8.22 , 1 H , 二直般;

7.8 ~ 7.1 , 5 H , 多重線; 6.8 8 , 1 H ,
二重線; 4.49 , 1 H , 一直線; 4.28 ,
2 H , 一重線; 4.18 , 2 H , 四重線;
3.28 , 8 H , 一重線; 2.10 , 8 H , 一重線; 1.26 , 8 H , 三重線.

(b) 2-(2-メチルスルフイニル-2-メチルチオビニル)-5-メチル-11-オキソ
-5,8-ジヒドロジペンズ[b,6]アゼビン
19を35角塩酸-メタノール100世に形形し
塩型で一夜撹拌は、低圧機縮し、残塩にクロロホ
ルム-水を加え、有機屬を分取し、残壊でクロマト
クムにて現球は、シリカグルカラムクロマトグラ
フィーにかける。対初に、福出する他分より5メチル-11-オキソ-5,6-ジヒドロジペン
ズ(b,6]アゼビン-2-酢酸メチルエステル
が得られ、これをメタノールから再結晶すると、

-101-

(c) 5-メテル-11-オキソ-5,6-ジェドロジベンズ[b,e]アゼビン-2-酢酸メテルエステル208をメタノール200㎡、水酸化ナトリウム89と水8㎡と共代8時間加熱遺産し、溶媒を留去接強値を水100㎡に溶解し、浮越し、浮液を塩酸酸性にすると結晶が折出する。折出した結晶を水洗砂乾燥し、テトラヒドロフランより再結晶すると、5-メテル-11-オキソ-5,6-ジェドロジベンズ[b,e]アゼビン-2-酢酸が149得られた。

夹施 例 8

- 1 0 8 -

1 1 - オキソ - 5 , 6 - ジヒドロジベンズ [b , a]アゼビン - 2 - 酢銀の合成

-1 0 4 -

5 , 1 H , 一重線.

との結晶をメタノール20 mに加え、10% - パラッウム - 炭素5 00 mを加えて常圧で水系分解する。

反応後、放孫 を沪去し、沪教を 破職後我権をデトラヒドロ フラン・ペンセンから 再結晶すると、 融点 1 9 1 ~ 1 9 2 0 を示す 5,6 ・ジヒドロ・1 1 ・オキソ ジペンズ (b , □) アゼビン・2 ・酢 飯が得られた。

 特開 昭55-45648(28)

化解解する。

とのクロロホルム被を水系化収収ナトリウム水 格板で洗浄後有機能を領徴マグネシウム上で乾燥 し、危寒を留去して待られた残値をエタノール1 5 m、水酸化ナトリウム1.5 gと水1.5 mと共に、 6 時間加熱虚流後、希談を留去機略し、残値を水 に密解して伊通後、炉液を冷時塩酸にて酸性にす ると結晶が折出する。との折出した結晶を伊取し 乾燥して、テトラヒドロフランより再結晶すると、 配点80~870の5-ペンジル~11-オキソ -5.6-ジヒドロジベンズ[b,4]アゼビン -2-酢暖が待られた。

 $IR\left(\begin{array}{c} max \\ KBT \end{array}\right)$: 1710 , 1680 , 1600.

NMK(5 ppm.): 3.59,2 H, 一直般:
4.27,2 H, 一直搬: 4.68,2 H, 一
重要: 6.7~7.8,11 H, 芳香環; 9.6

手統補正書(日光)

昭和 58 年 12 月 11 日

特許庁次日 加 石 云 及

- 1. 事件の表示
 - 戦和 58年付許 908 1 1 9 1 4 1 号
- 2. 爸男の名称

2 -ホルミルシペンズアゼビン助将体及び七の 牧瓜方出

3. 補正をする者

事件との関係 特許出版人 住 所東京都総区が収二丁目5番1号 名 祭 (200) Web は はおかなかなかまかけ

名 界 (299)帝凶喊為穀条保式会社 (氏 名)

- 4. 化 年 人〒107
 - 在 所 東京都地区参校1丁目9番15号日本 白 年 年 章 華
 - 氏 名(5075) 弁理士小 田 島 平 古
 - # 新 声
 - 氏 名(7421)并址 红 角 年 位
- 5. 袖正命令の日付 由和 年 (元五日)
- 6. 独世の対象

中には 「一日の日本の日本の日本の日本の日本の日本

7. MEON \$ 33/2

(2) 阿第19 黄第14 行及び第28 黄第11 行に「で行なうことができ」とあるを削除する。

(8) 阿第81頁第5行及び第7行に「ジナト リウム塩」とあるを『ナトリウム塩』と訂正する。

(4) 向駅 81 資料 9 行に「ジナトリウム」と あるを「ナトリウム塩」と訂正する。

(5) 阿弥 8 8 奥第 2 行及び 第 5 行に「上配式 (Vn)」とあるを『上配式 (X I) 』と町正する。

(6) 岡第42貞第12行に「

$$\begin{array}{c} \kappa_1 + C + K_1 - X \\ C - O \kappa_1 \\ O \\ (X \%) \quad J \end{array}$$

とあるを

$$R_{1} = CH_{1}X'$$

$$CH_{2}X'$$

$$CH_{3}X'$$

$$CH_{3}X'$$

と訂正する。

(11) 阿潟 48 貞第 4 行化 「 R 。 」とある次 に『水紫原子父は』を加入する。

(12) 何弟 48 尚第10行に「扱わす。」と あるを『去わし、X'はハログン原子を表わす。』 とVIIEする。

(18) 向場 58 貞孫 2 行に「K, , K, 及び K。 は」とあるを『K, , K, , K, 及び K。 は』 と釘正する。

(14) 间络69 成者 2 行 KC

$$\begin{bmatrix} K_1 & K_2 & K_3 & K_4 & K_4 & K_5 & K_$$

特開 昭55-45648(29)

$$R_{\bullet} \longrightarrow CH_{\bullet} - X \qquad (XN) \qquad \text{EVIETS.}$$

(7) 同期44頁第8行に「前記式(1)」と あるを「前記式(1)」と訂正する。

(8) 阿第44頁第9行に「式(I)」とある を「式(I)」と訂正する。

(9) 何森 4 6 頁の見出し部分に「<u>皮応式 B</u>」ともるを『<u>反応式 A</u> 」と訂正する。

(10) 向第47頁の反応式中に

と訂正する。

(15) **阿第89** 真第4行に「Xは」とあるを「X'は」と町正する。

(16) 何第71頁第10行に「下配」とある 次に「式」を加入する。

(17) 向第78頁第4行に「不括性溶媒」と ある次に「例えば」を加入する。

(18) 阿第78頁第5行に「ジオやサン」と ある次に「毎の」を加入する。

(18) 阿弥 7 5 資祭 8 行に「オキソペンズ」 とあるを『オキソゾペンズ』と訂正する。

(20) 問期77資券8行に「有機相」とある を『有機相』と訂正する。

- 5 -

(21) 阿玖 78 寅郎 6行 に「2 - エトキシカ ルポニルペンジル」とあるを「2 - エトキシカル ポニルペンジル」と訂正する。

(22) 阿朝90月下から恋2行に「ジベンゼ」 とわるを「ジベンズ」と訂正する。

(28) 阿市 84 R ボ行れ「酢油ナンモニブ」 とあるを「昨成アンモニウム」と町正する。

(24) 阿別97頁49行だ「ジヒドロジペンメ(0,6]」とある女に『アゼピン』を加入す

(25) 四項97員第14行に「(a)-1.」 とわるな「(a-1)」と訂正する。

(26) 阿弥99頁ホ2行に「(a)-2」と。 シャで「(a-2)」と町にする。

(27) 阿讷99 × 3 8 行に「2-メテルテオ - ビニル」とあるを「2-メテルチオビニル』と がぼるる。

_ a -

特開 昭55-45648(30)

(28) 同第100頁第4~5行代「(a')上 記(a) - 2代記載の方法と问様化して、2 -(2 - メテルスルフイニル」とあるを「(a - 8) 2 - (2 - メテルスルフイニル』と訂正する。 (29) 同第100頁第8~9行代「以下问様

(29) 両第100頁第8~9行代「以下回版 に処理することによりジクロルメタン」とあるを 「室園で一夜撹拌後減圧渡離し、残役をジクロル メタン』と訂正する。

以上

-7-